KERATOLYTIC AGENT

特許公報番号 JP8081375 (A) 公報発行日 1996-03-26

発明者: SUZUKI ATSUSHI; WATANABE IKUO; KITAHARA TAKASHI; HORI KIMIHIKO

出顧人 KAO CORP

分類: 一国際:

A61K31/60; A61P17/00; A61K31/60; A61P17/00; (IPC1-7): A61K31/60

一跃州:

出願番号 JP19940215021 19940908 優先権主張番号: JP19940215021 19940908

要約 JP 8081375 (A)

PURPOSE: To obtain a keratolytic agent containing, as active ingredient, a compound having excellent antiacned keratolytic ability and high safety to human health with few side effects, thus useful as a medicine for acne, dandruffy symptom, hyperkeratosis involved in keratinization promotion. CONSTITUTION: This keratolytic agent contains, as active ingredient, at least one kind of compound of formula I R&It;18gt, is OH, OR&It;2> [R&It;2> is an alkali (alkaline earth) metal, ammonium, alkanolamine, etc.], or NHR&It;2>; R is OR&It;3> (R&It;3> is a 4-12C saturated or monounsaturated alkyl, etc.), or a group of formula II (X is 0 or NH; (n) is 1 or 2)}, eg. 4-([2E)-3,7-dimethylocta-2,6-dienyloxy]-2-hydroxybenzoic acid. The compound of formula I is obtained by reaction between e.g. an alkenyl halide and e.g. and alkoxyhydroxybenzoic ester followed by hydrolysis in the presence of a base.; It is preferable that the active ingredient content of this agent be 0.001-20vt.%.

esp@cenet データベースから供給されたデータ — Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平8-81375

(43)公開日 平成8年(1996)3月26日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

技術表示箇所

A 6 1 K 31/60

ADA

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

特願平6-215021

(22)出願日

平成6年(1994)9月8日

(71)出願人 000000918

花王株式会社

東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

(72)発明者 鈴木 淳

栃木県河内郡上三川町上蒲生2166

(72)発明者 渡辺 郁夫

栃木県芳賀郡市貝町市塙4594

(72)発明者 北原 隆

栃木県宇都宮市若松原3-18-15

(72)発明者 堀 公彦

栃木県宇都宮市江曽島町1348-2

(74)代理人 弁理士 羽鳥 修

(54) 【発明の名称】 角質溶解剤

(57)【要約】

【目的】 優れた抗座瘡性及び角質溶解性を有し、且つ 副作用が少なく人体に対する安全性の高い角質溶解剤を 提供すること。

【構成】 本発明の角質溶解剤は、下記〔化1〕の一般 式(I)で表される化合物の少なくとも一種を有効成分 として含有することを特徴とする。

【化1】:

(式中、R¹は、-OH、-OR²又は -NHR°を表し、Rは、-OR°又は

R²は、アルキル基等を表し、R²は、 素数4~12の、直鎖能和アルキル基 を表し、Xは、一〇一等を表し、nは、 又は2を表す。)

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記〔化1〕の一般式(I)で表される 化合物の少なくとも一種を有効成分として含有すること*

COR,

* を特徴とする角質溶解剤。 【化1】

(式中、R1は、-OH、-OR2又は-NHR2を表し、Rは、-OR2

R²は、アルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウム、アルキルアンモニウム、アルカノールアミン、塩基性アミノ酸、アルキル基、アルケニル基又はヒドロキシアルキル基を表し、R³は、炭素数4~12の、直鎖若しくは分岐の飽和あるいはモノ不飽和アルキル基又はシクロアルキルアルキル基を表し、Xは、-O-又は-NH-を表し、nは、1又は2を表す。)

【請求項2】 上記有効成分の含有量が、角質溶解剤全体中に0.001~20重量%であることを特徴とする請求項1記載の角質溶解剤。

【請求項3】 更に、過酸化ベンゾイル、マクロライド系抗生物質、テトラサイクリン、カロチノイド、レチノイド、イオウ、サリチル酸、レゾルシン、グリチルリチン酸類からなる群から選択される化合物の一種以上を含有することを特徴とする請求項1又は2記載の角質溶解剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、角質溶解剤に関し、詳しくは、優れた抗座瘡性及び角質溶解性を有し、且つ副 30 作用が少なく人体に対して安全性の高い特定の化合物を有効成分として含有することを特徴とする角質溶解剤に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】化粧品分野の領域においては、角質溶解性のある製品、例えば、フケ症の処置のためのフケ止め製品、乾いた皮膚の処置のための製品、美容マスク、及びいわゆる「ピーリング」(剥離)の処置のための製品等が求められている。そして、これらの製品には、上記角質溶解性に加えて、過度に角質化した皮膚の除去を行いながらも炎症をもたらさないことが要求されている。

【0003】また、皮膚薬品分野の領域においても、角質溶解性及びニキビ消去性の薬品が、特に人間又は動物

の角質化した皮膚における病気、例えば、いぼ、座瘡、 湿疹、乾癬、潰瘍その他の治療に重要である。

20 【0004】従来、アゼライン酸等の角解剤やレチノイン酸が、角化亢進に伴う座瘡の治療に有効な皮膚薬剤として知られている。しかしながら、上記皮膚薬剤は、催奇性あるいは刺激性のため日本においての使用は許可されていない。また、サリチル酸も副作用の少ない、座瘡に有効な皮膚薬剤として知られているが、その座瘡治療効果は充分とはいえなかった。

【0005】即ち、座瘡の治療等に対して有効で且つ人体に対する安全性の高い薬剤の開発が要望されているのが現状である。

30 【0006】従って、本発明の目的は、優れた抗座瘡性 及び角質溶解性を有し、且つ副作用が少なく人体に対す る安全性の高い角質溶解剤を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意検討 を重ねた結果、特定の化合物を含有する角質溶解剤が、 上記目的を達成し得ることを知見した。

【0008】本発明は、上記知見に基づきなされたもので、下記「化2」(前記「化1」と同じ)の一般式

ング」(剥離)の処置のための製品等が求められてい (I)で表される化合物の少なくとも一種を有効成分とる。そして、これらの製品には、上記角質溶解性に加え 40 して含有することを特徴とする角質溶解剤を提供するもて、過度に角質化した皮膚の除去を行いながらも炎症を のである。

[0009]

【化2】

3

(式中、R¹は、-OH、-OR²又は-NHR²を表し、Rは、-OR³

R²は、アルカリ金属、アルカリ土類金属、アンモニウム、アルキル アンモニウム、アルカノールアミン、塩基性アミノ酸、アルキル基、ア ルケニル基又はヒドロキシアルキル基を表し、 R³は、炭素数4~12の、直鎖若しくは分岐の飽和あるいはモノ不 飽和アルキル基又はシクロアルキルアルキル基を表し、

Xは、-O-Xは-NH-を表し、 nは、1又は2を表す。)

【0010】以下、本発明の角質溶解剤について詳細に 説明する。

【0011】本発明の角質溶解剤の有効成分として用い られる化合物は、上記一般式(I)で表される化合物 (以下、「有効成分」と称す)である。

【0012】上記一般式 (I) において、R² が示すア ルカリ金属としては、リチウム、ナトリウム、カリウム 等が、アルカリ土類金属としては、カルシウム、バリウ ム等が、アルキルアンモニウムとしては、ジメチルアン モニウム、トリメチルアンモニウム等が、アルカノール アミンとしては、トリエタノールアミン等が、塩基性ア ミノ酸としては、リジン、アルギニン等が、アルキル基 としては、メチル基、エチル基、イソプロピル基、ブチ ル基、ペンチル基等が、アルケニル基としては、アリル 基、イソプロペニル基、ブテニル基、ペエンテニル基、 イソペンテニル基、ヘキセニル基、(2 E) -3, 7-ジメチルオクター2, 6-ジエニル基等の3~20のア ルケニル基等が、ヒドロキシアルキル基としては、ヒド ロキシメチル基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロ キシエチル基、3-ヒドロキシプロピル基、5-ヒドロ キシペンチル基等が好ましく挙げられる。

【0013】また、R³ は、炭素数4~12、好ましく は炭素数5~12の、直鎖若しくは分岐の飽和あるいは モノ不飽和アルキル基又はシクロアルキル基であり、具 体的には、例えば、ノルマルヘキシル基、ノルマルオク チル基、ノルマルデシル基、2-エチルヘキシル基、3 40 ク、シャンプー、リンス、養毛剤、育毛剤等の形態を採 ーメチルブチル基等が好ましく挙げられる。

【0014】上記有効成分の具体例としては、4-ルオキシ - 2 - ヒドロキシ安息香酸、2 - ヒドロキシ $-4-\{(2E, 6E)-3, 7, 11-$ 2, 6, 10-ドデカトリエニルオキシ 安息香酸、4 -n-ヘキシルオキシー2-ヒドロキシ安息香酸、4n-オクチルオキシ-2-ヒドロキシ安息香酸、4-(2-エチルヘキシルオキシ)-2-ヒドロキシ安息香 酸ナトリウム等が挙げられ、中でも、4-{(2E)- 50 油、ワックス、染料又は顔料(皮膚又は角質溶解剤自身

3, 7-32-ヒドロキシ安息香酸、2-ヒドロキシー4-{(2 E, 6E) -3, 7, 11-Fyyf ν -2, 6, 10 ードデカトリエニルオキシ) 安息香酸等が好ましい。

【0015】上記有効成分を製造するには、例えば、ハ ロゲン化アルケニル等と、アルコキシヒドロキシ安息香 酸エステル等とを反応させ、次いで水酸化ナトリウム等 の塩基存在下、加水分解反応を行うことにより容易に得 ることができるが、これらに限定されるものではない。 【0016】本発明の角質溶解剤における上記有効成分 の含有量は、面皰縮小効果又は角質溶解効果を奏するの に十分な範囲内であれば特に限定されないが、角質溶解 剤全体中に0.001~20重量%であるのが好まし い。上記含有量が、0.001重量%未満の場合は、十 分な面皰縮小効果又は角質溶解効果を得ることができ ず、また、20重量%を超えた場合は、角質溶解剤の安 定化を妨げることがあるため好ましくない。

【0017】本発明の角質溶解剤は、上記有効成分が面 **炮縮小効果、角質溶解効果、座瘡治療効果、過角化症治** 療効果等を有しているので、種々の化粧品、皮膚外用剤 (治療薬)として好適に使用することができる。

【0018】本発明の角質溶解剤の使用形態としては、 化粧品、皮膚外用剤の何れとして用いた場合でも、乳 液、ローション、クリーム、ゲル、スティック、軟膏、 パック、ファンデーション、皮膚洗浄剤、ヘアートニッ 用することができる。

【0019】本発明の角質溶解剤は、化粧品、皮膚外用 剤の何れとして用いた場合でも、上記有効成分のみとす ることができるが、その使用形態に応じて、任意の成分 を適宜配合することもできる。

【0020】上記任意の成分としては、例えば、溶媒 や、通常上述の使用形態に応じて化粧品、皮膚薬品に添 加・使用されている増粘剤、軟化剤、過脂肪剤、緩和 剤、湿化剤、表面剤、保存剤、紫外線吸収剤、消泡剤、

を着色するために用いられる)、保存剤及びその他の通 常化粧品、皮膚外用剤に用いられる成分等が挙げられ る。

【0021】上記溶媒としては、例えば、エタノール、 イソプロパノール等の炭素数1~4の低級アルコール、 プロピレングリコール、グリセリン等の多価アルコール が挙げられる。上記溶媒は、角質溶解剤全体中に5~9 9重量%の割合で存在するように適宜配合される。

【0022】また、本発明の角質溶解剤は、その使用形 際、前記有効成分に加えて、水;脂肪アルコール、オキ シエチレン又はポリグリセロール脂肪アルコール;脂肪 酸エステル;天然又は合成の油;ワックス等を配合する のが好ましい。

【0023】本発明の角質溶解剤を化粧品として用いる 場合は、ローション、クリーム、ゲル等の使用形態で、 メイキャップ、乾いた皮膚の処理、マスク、剥離(ピー リング)、フケ止め用等の各種用途に使用することがで き、この際、前記有効成分に加えて、これらの形態とす る際に通常添加・配合される成分を上記の任意の成分中 20 配合することができる。 から適宜配合することができる。

【0024】また、本発明の角質溶解剤を皮膚外用剤と して用いる場合は、クリーム、ゲル、ローション、ステ ィック、軟膏等の形態として用いるのが好ましく、この 際、前記有効成分に加えて、これらの形態とする際に通 常添加・配合される成分を上記の任意の成分中から適宜 配合することができる。

【0025】上記皮膚外用剤としては、例えば、面皰治 療薬、座瘡治療薬、過角化症治療薬等が挙げられ、特に 座瘡治薬、過角化症治療薬として有用である。

*【0026】本発明の角質溶解剤を座瘡治療薬として用 いる場合は、クリーム、ゲル、ローション、スティッ ク、軟膏等の使用形態とすることができ、この際、前記 有効成分に加えて、これらの形態とする際に通常添加・ 配合される成分を上記の任意の成分中から適宜配合する ことができる。また、一般に座瘡治療に使用される他の 化合物、例えば、過酸化ベンゾイル; エリスロマイシ ン、クリンダマイシン、リンコマイシン等のマクロライ ド系抗生物質; テトラサイクリン、カロチノイド、レチ 態を、乳液又はクリームとするのが特に好ましく、この 10 ノイド、アズリン、イオウ、サリチル酸、レゾルシン、 グリチルリチン酸類等を配合することが好ましい。

> 【0027】上記座瘡治療薬は、上記座瘡治療薬を、毎 日1~3回、使用量0.1~2mg/cm² で治療される区 域全体に、1週~3ヶ月間継続して適用することにより 使用でき、これにより結果が得られる。

> 【0028】また、本発明の角質溶解剤を過角化症治療 薬として用いる場合も、上記の座瘡治療薬として用いる 場合と同様の使用形態として用いることができ、この 際、上記の座瘡治療薬に使用される上記の他の化合物を

> 【0029】また、上記過角化症治療薬は、上記座瘡治 療薬と同様に使用することにより、良好な結果を得るこ とができる。

[0030]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明の角質溶解剤を 更に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定される ものではない。

【0031】〔実施例1〕角質溶解剤としての抗座瘡性 クリーム(皮膚外用剤;座瘡治療薬)

*30 下記組成の抗座瘡性クリームを常法に従い調製した。

(wt%)

ヒドロキシ安息香酸(以下、「化合物1」と称す) ・自己乳化型モノステアリン酸グリセリン 15 パーム油 8 ・パーヒドロスクアレン 10 ・ポリエチレングリコール400 8 エチレンヂアミン四酢酸 0.05

【0032】〔実施例2〕角質溶解剤としての抗座瘡性 40%下記組成の抗座瘡性ゲルを常法に従い調製した。 ゲル(皮膚外用剤;座瘡治療薬) *

(wt%)

・ $4-\{(2E)-3,7-ジメチルオクタ-2,6-ジェニルオキシ\}-2-$ ヒドロキシ安息香酸(化合物1) 1 ・エタノール 50 ・プロピレングリコール 47.5 ・可溶性ヒドロキシプロピルセルロース

【0033】〔実施例3〕角質溶解剤としての抗座瘡性 ★下記組成の抗座瘡性ローションを常法に従い調製した。 ローション (皮膚外用剤;座瘡治療薬)

(wt%)

(wt %)

()	7付用
7	8
・4-{(2E)-3, 7-ジメチル	オクター2, 6ージエニルオキシ} ー2ー
ヒドロキシ安息香酸(化合物1)	1
・エタノール	6 0
・プロピレングリコール	1 0
・グリセリン	3
・ポリエチレングリコール400	3
・水	残量
列4〕角質溶解剤としての抗座瘡性	* 下記組成の抗座瘡性スティックを常法は

【0034】〔実施例4〕角質溶解剤としての抗座瘡性 *下記組成の抗座瘡性スティックを常法に従い調製した。スティック(皮膚外用剤;座瘡治療薬) *

 $\cdot 4 - \{(2E) - 3, 7 - i \}$ チルオクター 2. 6 - iエニルオキシ $\} - 2 - i$ ヒドロキシ安息香酸(化合物1) ・カルナバろう 6 ・オゾケリト 6 ・セチルアルコール 1 ・ラノリン 6 ・酸化防止剤 0.1 酸化チタン 20 黄色及び赤色酸化鉄 4. 5

・パーヒドロスクアレン
・パーヒドロスクアレン

【0035】〔実施例5〕角質溶解剤としての抗座瘡性 ※下記組成の抗座瘡性クリームを常法に従い調製した。 クリーム(皮膚外用剤;座瘡治療薬) ※

> (wt%) ・4-{(2E)-3, 7-ジメチルオクタ-2, 6-ジエニルオキシ}-2-ヒドロキシ安息香酸(化合物1) ・イオウ 5 ・レゾルシン 2 ・自己乳化型モノステアリン酸グリセリン 1 5 ・パーム油 8 ・パーヒドロスクアレン 10 ・ポリエチレングリコール400 8 ・エチレンジアミン四酢酸 0.05 · 水 残量

【0036】〔実施例6〕角質溶解剤としての抗座瘡性 ★下記組成の抗座瘡性ローションを常法に従い調製した。 ローション(皮膚外用剤;座瘡治療薬) ★

(wt%)
・4-{(2E)-3,7-ジメチルオクタ-2,6-ジエニルオキシ}-2-ヒドロキシ安息香酸(化合物1)
・クリンダマイシン
・エタノール
・プロピレングリコール
・グリセリン
・ポリエチレングリコール400
・水
・残量

上記の実施例1~6の角質溶解剤は、座瘡患部に毎日1~2回塗布し、1週間~3ヶ月間継続して使用することにより、本発明の効果が発現し、座瘡治療効果に優れたものであった。

☆【0037】〔実施例7〕角質溶解剤としての過角化症 治療用軟膏(皮膚外用剤;過角化症治療薬)

下記組成の過角化症治療用軟膏を常法に従い調製した。

(wt %)

ヒドロキシ安息香酸(化合物1)

・ワセリン

2

10

49

・ポリテトラヒドロフランジメチルエーテル(粘度 2 2 cps) 49

【0038】〔実施例8〕角質溶解剤としての過角化症 * 下記組成の過角化症治療用スティックを常法に従い調製 治療用スティック (皮膚外用剤;過角化症治療薬) した。

> (wt%) $\cdot 4 - \{(2E) - 3, 7 - ジメチルオクタ - 2, 6 - ジェニルオキシ\} - 2 -$ ヒドロキシ安息香酸(化合物1) 2 ・パラフィン 30 パラフィン油 3.0 ・ワセリン 38

上記の実施例7及び8の角質溶解剤は、患部に毎日1~ 2回塗布し、1週間~2ヶ月間継続して使用することに より、本発明の効果が発現し、過角化症治療効果に優れ たものであった。

【0039】〔試験例〕下記試験を行い、本発明の角質 溶解剤の有効成分である化合物の面皰 (ニキビ) 縮小効 果について評価した。尚、この面皰縮小効果は、LOW Eの手法に従いライノ(Rhino)マウスを用いて評 NSCOTTにより、面皰治療薬のスクリーニングのモ デルとして強く勧められた無毛のライノマウスの皮膚に 対して、組織学的に行われたものである。

【0040】雄又は雌の無毛ライノマウス(試験開始時 には生後2ヶ月のもの)を1群あたり5匹として次の第 1群〜第3群に配分した。

第1群は、試験物質のエタノール:プロピレングリコー ル(7:3)溶液(下記〔表1〕に示す被験濃度)によ って処置する。

第2群は、対照物質のエタノール:プロピレングリコー 30 ル(7:3)溶液(下記〔表1〕に示す被験濃度)によ って処置する。

第3群は、エタノール:プロピレングリコール(7:

3)溶液によって処置する。

**ここで、上記試験物質としては、 $4-\{(2E)-3,$ 7-ジメチルオクター2.6-ジエニルオキシ}-2-ヒドロキシ安息香酸(化合物1)又は2-ヒドロキシー $4-\{(2E, 6E)-3, 7, 11-トリメチルー$ 2, 6, 10ードデカトリエニルオキシ 安息香酸(以 下、「化合物2」と称す)を用い、上記対照物質として は、サリチル酸を用いた。

【0041】上記1~3群のライノマウスの背の上の4 価したものである。また、本試験は、1972年にVA 20 つの断片した区域に、上記の各々の溶液100μ1を1 3日間連続で処置(塗布)した。最終処置の48時間後 に、ライノマウスの背の皮膚に処置した上記断片区域か ら皮膚断片を採取した。この皮膚断片を0.5重量%酢 酸溶液中に4℃で一夜放置した。その後、皮膚断片の表 皮を真皮から剥離し、水分を除去してから適当な包埋剤 でスライドガラスに包埋し、毛包の最大になる横断面の 面積をイメージアナライザーによって測定した。得られ た測定値から下記〔数1〕に示す式により毛包縮小率を 求め、面皰縮小効果の評価をした(毛包縮小率が大きい 程、面皰縮小効果、即ち面皰治療効果があることを示

す)。それらの結果を下記〔表1〕に示す。

[0042]

【数1】

毛包縮小率 (%) = 100-

(化合物塗布群の面皰面積)

(化合物無途布群の面皰面積)

 $\times 100$

[0043]

「実」]

<u> </u>			
	化合物名	被験濃度(重量%)	毛包縮小率 (%)
試験物質	化合物 1 化合物 1 化合物 2	0. 1 1. 0 0. 1	6 1. 0 9 0. 4 9 1. 2
対照	サリチル酸	1 0. 0	2 5. 3

【0044】上記〔表1〕の結果から明らかなように、 本発明の角質溶解剤の有効成分である化合物(化合物1 40 及び化合物2)は、サリチル酸に比較してより低濃度で 優れた面皰縮小効果を有している。

[0045]

【発明の効果】本発明の角質溶解剤は、優れた抗座瘡性 及び角質溶解性を有し、且つ副作用が少なく人体に対す る安全性の高いものであり、上記有効成分を含有するの で、角化亢進に伴う座瘡又はフケ症等の皮膚症状や疾患 を予防及び改善することができるものである。